NOVEL POLYVINYL ESTERS

Patent number:

WO2004018532

Publication date:

2004-03-04

Inventor:

SCHULTE JOERG LUDWIG (DE); SCHOTTEK JOERG

(DE); DICKNER TIM (DE); WILTSCHKA WERNER (DE)

Applicant:

CELANESE VENTURES GMBH (DE); SCHULTE JOERG LUDWIG (DE); SCHOTTEK JOERG (DE);

DICKNER TIM (DE); WILTSCHKA WERNER (DE)

Classification:

- international:

C08F18/08; C08F18/00; (IPC1-7): C08F18/08;

C08F4/72

- european:

C08F18/08

Application number: WO2003EP09016 20030814

Priority number(s): DE20021038659 20020823; DE20031027511 20030617

Also published as:



CN1678645 (A) CA2496709 (A1)

Cited documents:



WO9820050

Report a data error here

Abstract of WO2004018532

The invention relates to polymers with special geometries based on polyvinyl esters, initiator systems for production thereof and a method for production of polymers with special geometries based on polyvinyl esters.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide



(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum
4. März 2004 (04.03.2004)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2004/018532 A1

(51) Internationale Patentklassifikation7: C08F 18/08, 4/72

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2003/009016

(22) Internationales Anmeldedatum:

14. August 2003 (14.08.2003)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

102 38 659.5 23. August 2002 (23.08.2002) D 103 27 511.8 17. Juni 2003 (17.06.2003) D

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): CELANESE VENTURES GMBH [DE/DE]; 65926 Frankfurt (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): SCHULTE, Jörg, Ludwig [DE/DE]; Leipziger Strasse 75, 60487 Frankfurt (DE). SCHOTTEK, Jörg [DE/DE]; Mühlgasse 3, 60486 Frankfurt (DE). DICKNER, Tim [DE/DE]; Solmsstrasse 77,

60486 Frankfurt (DE). WILTSCHKA, Werner [DE/DE]; Gargernring 2a, 65779 Kelkheim (DE).

(74) Anwälte: DÖRR, Klaus usw.; Industriepark Höchst, Geb. F 821, 65926 Frankfurt (DE).

(81) Bestimmungsstaaten (national): BR, CA, CN, ID, JP, KR, MX, US.

(84) Bestimmungsstaaten (regional): europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR).

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: NOVEL POLYVINYL ESTERS

(54) Bezeichnung: NEUE POLYVINYLESTER

(57) Abstract: The invention relates to polymers with special geometries based on polyvinyl esters, initiator systems for production thereof and a method for production of polymers with special geometries based on polyvinyl esters.

(57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft Polymere mit speziellen Geometrien auf der Basis von Polyvinylestern, Initiatorsysteme zu deren Herstellung und ein Verfahren zur Herstellung von Polymeren mit speziellen Geometrien auf der Basis von Polyvinylestern.



Neue Polyvinylester

Die vorliegende Erfindung betrifft Polymere mit speziellen Geometrien auf der Basis von Polyvinylestern und ein Verfahren zur Herstellung von Polymeren mit speziellen Geometrien auf der Basis von Polyvinylestern.

Polyvinylester sind aus Vinylestern zugängliche Polymere mit der Gruppierung

als Grundbaustein der Makromoleküle. Von diesen haben die Polyvinylacetate (R = CH₃) mit Abstand die größte technische Bedeutung.

Polyvinylacetat ist ein wichtiges thermoplastisches Polymer und wird unter anderem als Klebstoff(komponente), Lackrohstoff, für Verpackungsfolien, für die Beschichtungen von Papier und Lebensmitteln (Wurst- u. Käsebeschichtungen), als Additiv für Beton und als Rohstoff für die Herstellung von Polyvinylalkoholen und Polyvinylacetalen verwendet (Römpp Lexikon Chemie – Version 2.0, Stuttgart/New York: Georg Thieme Verlag 1999).

In der Technik wird Polyvinylacetat durch freie radikalische Polymerisationen hergestellt, wobei die Polymerisation in Lösung, in Masse und in Emulsion durchgeführt werden kann. Als Radikalstarter dienen hierbei vorwiegend Azoisobutyronitril und Dibenzoylperoxid (AIBN / BPO). Da diese radikalischen Polymerisationen schnell und unkontrolliert ablaufen, ist eine Stereodifferenzierung ausgeschlossen und eine Kontrolle des Molekulargewichtes und der Molekulargewichtsverteilung nur schwer möglich (W. Daniels in: Kirk-Othmer Encycl. Chem. Technol., 3rd Ed. **1983**, 23, 817-847).

Aufgrund der Beschränkung auf eine freie radikalische Polymerisation von Vinylacetat ist es bislang noch nicht gelungen, Polyvinylacetate mit speziellen

WO 2004/018532 2 PCT/EP2003/009016

Geometrien, wie z.B. stern-, kamm- oder leiterförmiges Polyvinylacetat mit einer schmalen Molekulargewichtsverteilung zu synthetisieren. Polymere mit diesen speziellen Geometrien auf der Basis anderer Monomere finden beispielsweise Anwendungen bei der Herstellung von Fasern, Folien und Formkörpern, als Gelbildner, als Kautschuk, zur kontrollierten Freisetzung von Wirkstoffen, als Flüssigkristalle und als Hochleistungskunststoffe für mikroelektronische Materialien. Polyvinylacetate mit diesen speziellen Geometrien und einer schmalen Molekulargewichtsverteilung sind noch nicht beschrieben.

5

10

15

20

25

30

Eine Möglichkeit zur kontrollierten Polymerisation und zur Steuerung einiger Polymereigenschaften besteht in der sogenannten "ATRP" (Atom Transfer Radical Polymerization) von Monomeren, welche metallkatalysiert durchgeführt werden kann (WO9630421). Hierbei wird durch eine Redoxreaktion eines Metalls mit einem Initiator reversibel ein Radikal gebildet, das ein Monomer unter Ausbildung eines neuen Radikals einbauen kann. Im Idealfall steht das neu gebildete Radikal wieder durch eine Redoxreaktion im Gleichgewicht mit dem Metall. Durch diese Kontrolle werden definierte Polymere mit engen Molekulargewichtsverteilungen und einem definierten Molekulargewicht erhalten (K. Matyjaszewski, J. Xia, *Chem. Rev.* 2001; 101 (12), 2921-2990.).

Die kontrollierte Polymerisation von Vinylacetat mittels ATRP stellt aufgrund der kleinen Atom-Transfer-Gleichgewichtskonstante heutzutage noch eine Herausforderung dar (J. Xia, H.-J. Paik, K. Matyjszewski, *Macromolecules* **1999**, *32*, 8310-8314.). In der Literatur ist nur ein Beispiel zu einer möglichen kontrollierten radikalischen Polymerisation von Vinylacetat beschrieben (M. Wakioka, K.-Y. Baek, T. Ando, M. Kamigaito, M. Sawamoto, *Macromolecules* **2002**, *35*, 330-333).

Es bestand somit die Aufgabe, Initiatorsysteme zu entwickeln, welche den beschriebenen Nachteil des Standes der Technik vermeiden und zu neuen Polymeren mit speziellen Geometrien auf der Basis von Polyvinylestern führen.

Überraschenderweise wurde nun gefunden, daß der Einsatz neuer Initiatorsysteme, welche mindestens zwei aktive Zentren besitzen, die Synthese neuer Polyvinylester mit speziellen Geometrien ermöglichen.

WO 2004/018532

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind Initiatorsysteme zur Herstellung von Polyvinylestern enthaltend mindestens eine Verbindung der Formel I, mindestens eine Metall-verbindung der Formel II und gegebenenfalls mindestens einem Additiv der Formel III:

3

$$\begin{bmatrix} R^1 \\ \end{bmatrix}_{I} Z - \begin{bmatrix} R^2 \\ \end{bmatrix}_{m} \begin{bmatrix} R^3 \\ R^5 \end{bmatrix}_{o} X^1$$

Formel I

$$[(M^1)_r(X^2)_s(L)_t]_u$$

Formel II

 $[(M^2)_v(R^6)_w]_x$

Formel III

worin:

5

10

15

- Z ein Zentralatom bedeutet und ein Atom der 13. bis 16. Gruppe des Periodensystems der Elemente, bevorzugt Kohlenstoff, Silicium, Stickstoff, Phosphor, Sauerstoff oder Schwefel, besonders bevorzugt Kohlenstoff oder Silicium, ist, und
- X¹ jeweils gleich oder verschieden ist, und ein Halogenatom, bevorzugt Fluor, Chlor, Brom oder lod, besonders bevorzugt Chlor, Brom oder lod ist, und
- R^1 gleich oder verschieden ist, und gleich Wasserstoff oder eine $C_1 C_{20} K$
- gleich oder verschieden ist und eine verbrückende C₁ C₂₀ –kohlenstoffhaltige Gruppe zwischen dem Zentralatom Z und der initiierenden Einheit [R³-X¹] oder Silicium oder Sauerstoff bedeutet, und
- 25 R³ gleich oder verschieden ist und Kohlenstoff oder Silicium bedeutet, und

- R^4 gleich oder verschieden ist und ein Wasserstoffatom oder eine $C_1 C_{20}$ kohlenstoffhaltige Gruppe ist, und
- R^5 gleich oder verschieden ist und Wasserstoff oder eine $C_1 C_{20}$ kohlenstoffhaltige Gruppe bedeutet,
- eine ganze natürliche Zahl ist und für Null, 1, 2 oder 3 steht, und

10

15

20

- m jeweils gleich oder verschieden ist und eine ganze natürlich Zahl ist und für Null, 1, 2, 3, 4 und 5 steht, und
- n jeweils gleich oder verschieden ist und eine ganze natürliche Zahl ist und für Null, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19 und 20 steht, und
- o jeweils gleich oder verschieden ist und 1 oder 2 ist, und
- p jeweils gleich oder verschieden ist und eine ganze natürliche Zahl ist und für 1, 2, 3, 4 und 5 steht, und
- q eine ganze natürliche Zahl ist und für 2, 3 und 4 steht, und
- M¹ jeweils gleich oder verschieden ist und ein Übergangsmetall der 3. bis 12.
 Gruppe des Periodensystems der Elemente, bevorzugt Chrom, Molybdän,
 Ruthenium, Eisen, Rhodium, Nickel, Palladium oder Kupfer, besonders
 bevorzugt Eisen oder Ruthenium ist, und
- X² jeweils gleich oder verschieden ist und Sauerstoff oder ein Halogenatom, besonders bevorzugt Fluor, Chlor, Brom oder lod ist, und
- jeweils gleich oder verschieden ist und ein Ligand, bevorzugt ein kohlenstoffhaltiger Ligand wie z.B. Methyl, Phenyl, Cymol, Cumol, Tolyl, Mesityl, Xylyl, Indenyl Benzyliden, Cyclopentadienyl oder Carbonyl, ein stickstoffhaltiger Ligand, wie z.B. Triethylamin, Tetramethylethylendiamin, Pyridin, 2,2'-Bipyridyl, substituiertes 2,2'-Bipyridyl, 1,10-Phenanthrolin, Phenylpyridin-2-ylmethylenamin, Acetonitril, substituiertes Imidazolidin oder Terpyridyl, ein phosphorhaltiger Ligand, wie z.B. Triphenylphosphin, Tricyclohexylphosphin, Bis(diphenylphosphino)ethan, Bis(diphenylphosphino)propan oder BINAP ist, und
- r jeweils gleich oder verschieden ist und eine ganze natürliche Zahl ist und für 1, 2, 3, 4 und 5 steht, und
 - s jeweils gleich oder verschieden ist und eine ganze natürliche Zahl ist und für Null, 1, 2, 3, 4 und 5 steht, und

- t jeweils gleich oder verschieden ist und eine ganze natürliche Zahl ist und für Null, 1, 2, 3, 4 und 5 steht, und
- u eine ganze natürliche Zahl ist und für 1, 2, 3, 4 und 5 steht, und

10

15

- gleich oder verschieden ist und ein Element der 1. bis 15. Gruppe des
 Periodensystems der Elemente, besonders bevorzugt Li, Mg, Ti, B, Al, P oder
 N ist, und
- R^6 gleich oder verschieden ist und Wasserstoff, ein Halogenatom oder eine C_1 C_{20} kohlenstoffhaltige Gruppe, besonders bevorzugt Methoxy, Ethoxy, n-Propoxy oder i-Propoxy ist, und
- v gleich oder verschieden ist und eine ganze natürliche Zahl ist und für 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7 und 8 steht, und
 - w gleich oder verschieden ist und eine ganze natürliche Zahl ist und für 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7 und 8 steht, und
 - x eine ganze natürliche Zahl ist und für 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7 und 8 steht.

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung werden unter einer C_1 – C_{20} –kohlenstoffhaltigen Gruppe bevorzugt die Reste C₁-C₂₀-Alkyl, besonders bevorzugt Methyl, Ethyl, n-Propyl, i-Propyl, n-Butyl, i-Butyl, s-Butyl, t-Butyl, n-Pentyl, s-Pentyl, Cyclopentyl, n-Hexyl, Cyclohexyl, n-Octyl oder Cyclooctyl, $C_1 - C_{20}$ – Alkenyl, besonders bevorzugt Ethenyl, Propenyl, Butenyl, Pentenyl, Cyclopentenyl, Hexenyl, 20 Cyclohexenyl, Octenyl oder Cyclooctenyl, $C_1 - C_{20}$ – Alkinyl, besonders bevorzugt Ethinyl, Propinyl, Butinyl, Pentinyl, Hexinyl oder Octinyl, C6-C20-Aryl, besonders bevorzugt Phenyl, Biphenyl, Naphthyl oder Anthracenyl, C1 - C20 - Fluoralkyl, besonders bevorzugt Trifluormethyl, Pentafluorethyl oder 2,2,2-Trifluorethyl, C_6 - C_{20} -Aryl, besonders bevorzugt Phenyl, Biphenyl, Naphthyl, Anthracenyl, Triphenylenyl, 25 [1,1';3',1"]Terphenyl-2'-yl, Binaphthyl oder Phenanthrenyl, C₆-C₂₀-Fluoraryl, besonders bevorzugt Tetrafluorophenyl oder Heptafluoronaphthyl, C₁-C₂₀-Alkoxy, besonders bevorzugt Methoxy, Ethoxy, n-Propoxy, i-Propoxy, n-Butoxy, i-Butoxy, s-Butoxy oder t-Butoxy, C₆-C₂₀-Aryloxy, besonders bevorzugt Phenoxy, Naphthoxy, Biphenyloxy, Anthracenyloxy, Phenanthrenyloxy, C7-C20-Arylalkyl, besonders 30 bevorzugt o-Tolyl, m-Tolyl, p-Tolyl, 2,6-Dimethylphenyl, 2,6-Diethylphenyl, 2,6-Di-ipropylphenyl, 2,6-Di-t-butylphenyl, o-t-Butylphenyl, m-t-Butylphenyl, p-t-Butylphenyl, C₇-C₂₀-Alkylaryl, besonders bevorzugt Benzyl, Ethylphenyl, Propylphenyl, Diphenylmethyl, Triphenylmethyl oder Naphthalinylmethyl, C7-C20-Aryloxyalkyl,

besonders bevorzugt o-Methoxyphenyl, m-Phenoxymethyl, p-Phenoxymethyl, C₁₂-C₂₀-Aryloxyaryl, besonders bevorzugt p-Phenoxyphenyl, C₅-C₂₀-Heteroaryl, besonders bevorzugt 2-Pyridyl, 3-Pyridyl, 4-Pyridyl, Chinolinyl, Isochinolinyl, Acridinyl, Benzochinolinyl oder Benzoisochinolinyl, C₄-C₂₀-Heterocycloalkyl, besonders bevorzugt Furyl, Benzofuryl, 2-Pyrolidinyl, 2-Indolyl, 3-Indolyl, 2,3-Dihydroindolyl, C₈-C₂₀-Arylalkenyl, besonders bevorzugt o-Vinylphenyl, m-Vinylphenyl, p-Vinylphenyl, C₈-C₂₀-Arylalkinyl, besonders bevorzugt o-Ethinylphenyl, m-Ethinylphenyl oder p-Ethinylphenyl, C₂ - C₂₀ - heteroatomhaltige Gruppe, besonders bevorzugt Carbonyl, Benzoyl, Oxybenzoyl, Benzoyloxy, Acetyl, Acetoxy oder Nitril verstanden, wobei eine oder mehrere C₁-C₂₀-kohlenstoffhaltige Gruppen ein cyclisches System bilden können.

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung werden unter einer verbrückenden $C_1 - C_{20}$ – kohlenstoffhaltigen Gruppe bevorzugt C_1 - C_{20} -Alkyl, besonders bevorzugt Methylen, Ethylen, Propylen, Butylen, Pentylen, Cyclopentylen, Hexylen oder Cyclohexylen, C_1 - C_{20} -Alkenyl, besonders bevorzugt Ethenyl, Propenyl, Butenyl, Pentenyl, Cyclopentenyl, Hexenyl oder Cyclohexenyl, C_1 - C_{20} -Alkinyl, besonders bevorzugt Ethinyl, Propinyl, Butinyl, Pentinyl oder Hexinyl, C_1 - C_{20} -Aryl, besonders bevorzugt o-Phenylen, m-Phenylen oder p-Phenylen, C_1 - C_{20} - heteroatomhaltige Gruppe, besonders bevorzugt Carbonyl, Oxycarbonyl, Carbonyloxy, Carbamoyl oder Amido verstanden.

Erläuternde, die Erfindung jedoch nicht einschränkende Beispiele für Verbindungen der Formel I sind:

25

20

5

10

10

15

Erläuternde, die Erfindung jedoch nicht einschränkende Beispiele für Verbindungen der Formel II sind:

Erläuternde, die Erfindung jedoch nicht einschränkende Beispiele für Additive der Formel III sind:

Al(OMe)₃; Al(OEt)₃; Al(O-*n*Pr)₃, Al(O-*i*Pr)₃, Al(O-*n*Bu)₃; Al(O-*s*Bu)₃; Al(O-*t*Bu)₃; MeAl(O-2,6-di-*t*butylphenyl)₂; Al(OPh)₃; Ti(OMe)₄; Ti(OEt)₄; Ti(O-*n*Pr)₄; Ti(O-*i*Pr)₄; Ti(O-*n*Bu)₄; Ti(O-*t*Bu)₄; LiOMe; LiOEt; LiO-*n*Pr; LiO-*i*Pr; LiO-*n*Bu; LiO-*s*Bu; LiO-*t*Bu; B(OMe)₃; B(OEt)₃; B(O-*n*Pr)₃; B(O-*i*Pr)₃; B(O-*n*Bu)₃; B(O-*s*Bu)₃; B(O-*t*Bu)₃; P-*t*Bu₃; Et₃N; *n*Bu₂NH.

WO 2004/018532 9 PCT/EP2003/009016

Hierin bedeuten die Abkürzungen Me = Methyl, Et = Ethyl, nPr = n-Propyl, iPr = iso-Propyl, nBu = n-Butyl, sBu = sec-Butyl, tBu = tert-Butyl und Ph = Phenyl

Weiterer Bestandteil der Erfindung sind Initiatorsysteme zur Herstellung von Polyvinylestern bestehend aus einer Verbindung der Formel IV und einer Metallverbindung der Formel II und gegebenenfalls einem Additiv der Formel III:

$$\begin{bmatrix} R^1 \end{bmatrix}_y - Ar - \begin{bmatrix} R^2 \end{bmatrix}_m \begin{bmatrix} R^3 - X^1 \end{bmatrix}_p \\ \begin{bmatrix} R^4 \end{bmatrix}_n \begin{bmatrix} R^5 \end{bmatrix}_o \end{bmatrix}_p z$$

Formel IV

10 worin

15

20

25

5

ein aromatisches Grundgerüst mit mindestens vier Kohlenstoffatomen ist, bei dem ein oder mehrere C-Atome durch Bor, Stickstoff oder Phosphor ausgetauscht sein können, und wobei bevorzugte aromatische oder heteroaromatische Grundgerüste sich von Benzol, Biphenyl, Naphthalin, Anthracen, Phenanthren, Triphenylen, Chinolin, Pyridin, Bipyridin, Pyrimidin, Pyrazin, Triazin, Benzopyrro, Benzotriazol, Benzopyridin, Benzopyrazidin, Benzopyrimidin, Benzopyrazin, Benzotriazin, Indolizin, Chinolizin, Carbazol, Acridin, Phenazin, Benzochinolin, Phenoxazin, die gegebenenfall auch substituiert sein können, ableiten, und

 R^1 , R^2 , R^3 , R^4 , R^5 die gleiche Bedeutung haben wie oben beschrieben, und m, n, o, p die gleiche Bedeutung haben wie oben beschrieben, und X^1 die gleiche Bedeutung hat wie oben beschrieben, und

y eine ganze natürliche Zahl ist und für Null, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19 und 20 steht, und

z eine ganze natürliche Zahl ist und für 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 und 10 steht.

Erläuternde, die Erfindung jedoch nicht einschränkende Beipiele für Verbindungen der Formel IV sind:

Weiterer Bestandteil der Erfindung sind Initiatorsysteme zur Herstellung von Polyvinylestern bestehend aus einer Verbindung der Formel V und einer Metallverbindung der Formel II und gegebenenfalls einem Additiv der Formel III:

$$\begin{bmatrix} R^{1} \downarrow_{c} & Ap \downarrow_{a} & R^{2} \downarrow_{m} & R^{3} & X^{1} \\ R^{4} \downarrow_{n} & [R^{5} \downarrow_{o}]_{p} \end{bmatrix}_{p}$$

10

worin

5

10

15

ein cyclisches nicht-aromatisches Grundgerüst mit mindestens drei Ap Kohlenstoffatomen ist, welches auch Heteroatome wie Stickstoff, Bor, Phosphor, Sauerstoff oder Schwefel enthalten kann, ist, wobei sich bevorzugte aliphatische Grundgerüste aus der Gruppe Cycloalkyl, wie beispielsweise Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cyclohexyl, Cyclobutyl, Cyclopetyl, Cyclononyl, oder aus der Gruppe Cycloheteralkyl, wie beispielsweise Aziridin, Azetidin, Pyrrolidin, Piperidin, Azepan, Azocan, 1,3,5-Triazinan, 1,3,5-Trioxan, Oxetan, Furan, Dihydrofuran, Tetrahydrofuran, Pyran, Dihydropyran, Tetrahydropyran, Oxepan, Oxocan, oder aus der Gruppe der Saccharide, wie beispielsweise alpha-Glucose, beta-Glucose, ableiten lassen, und

 R^{1} , R^{2} , R^{3} , R^{4} , R^{5} die gleiche Bedeutung haben wie oben beschrieben, und die gleiche Bedeutung haben wie oben beschrieben, und m, n, o, p

 X^1 die gleiche Bedeutung hat wie oben beschrieben, und

eine ganze natürliche Zahl ist und für Null, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, а 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19 und 20 steht,, und

eine ganze natürliche Zahl ist und für 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 und 10 steht, und b

eine ganze natürliche Zahl ist und für Null, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, С 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19 und 20 steht.

Erläuternde, die Erfindung jedoch nicht einschränkende Beipiele für Verbindungen

der Formel V sind:

10

15

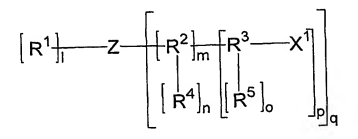
20

12

Die erfindungsgemäßen Initiatorsysteme werden durch Reaktion einer Verbindung der Formel I, IV oder V mit einer Metallverbindung der Formel II erhalten. Bevorzugt ist eine Umsetzung bei der eine Metallverbindung der Formel II stöchiometrisch im Verhältnis zu den anwesenden radikalstartenden Halogenid-Gruppen X¹ eingesetzt wird. Gegebenenfalls kann bei der Herstellung des Katalysatorsystems ein Additiv der Formel III zugegen sein, oder es kann gegebenenfalls ein Additiv der Formel III nachträglich eingebracht werden. Die Konzentration an Additiv der Formel III kann zwischen 0.001 und 100 mol % bezogen auf eingesetztes Monomer betragen, besonders bevorzugt beträgt die Konzentration an Additiv der Formel III 0.01 und 20 mol % bezogen auf eingesetztes Monomer. Die Herstellung des Initiatorsystems kann in Gegenwart eines oder mehrerer Lösungsmittel oder in Vinylestern, bevorzugt in Vinylacetat, oder in einem anderen flüssigen Monomer erfolgen.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung und Aufreinigung von Polyvinylestern umfassend die Schritte:

(A) Umsetzung von mindestens einer Verbindung der Formel I mit mindestens einer Metallverbindung der Formel II, gegebenenfalls in Gegenwart mindestens eines Additivs der Formel III:



Formel I

$$[(M^1)_r(X^2)_s(L)_t]_u$$

Formel II

$$[(M^2)_v(R^6)_w]_x$$

Formel III

worin:

10

5

- Z
- - X1
- 15

- 20

- ein Zentralatom bedeutet und ein Atom der 13. bis 16. Gruppe des Periodensystems der Elemente, bevorzugt Kohlenstoff, Silicium, Stickstoff, Phosphor, Sauerstoff oder Schwefel, besonders bevorzugt Kohlenstoff oder Silicium, ist, und
- jeweils gleich oder verschieden ist, und ein Halogenatom, bevorzugt Fluor, Chlor, Brom oder lod, besonders bevorzugt Chlor, Brom oder lod ist, und
- gleich oder verschieden ist, und gleich Wasserstoff oder eine $C_1 C_{20} R^1$ kohlenstoffhaltige Gruppe ist, und
- gleich oder verschieden ist und eine verbrückende C_1 C_{20} R^2 kohlenstoffhaltige Gruppe zwischen dem Zentralatom Z und der initiierenden Einheit [R3-X1] oder Silicium oder Sauerstoff bedeutet, und
- gleich oder verschieden ist und Kohlenstoff oder Silicium bedeutet, und R^3
- gleich oder verschieden ist und ein Wasserstoffatom oder eine C_1 C_{20} R⁴ kohlenstoffhaltige Gruppe ist, und
- gleich oder verschieden ist und Wasserstoff oder eine $C_1 C_{20}$ - R^5 kohlenstoffhaltige Gruppe bedeutet,

eine ganze natürliche Zahl ist und für Null, 1, 2 oder 3 steht, und

- m jeweils gleich oder verschieden ist und eine ganze natürlich Zahl ist und für Null, 1, 2, 3, 4 und 5 steht, und
- n jeweils gleich oder verschieden ist und eine ganze natürliche Zahl ist und für Null, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19 und 20 steht, und
- o jeweils gleich oder verschieden ist und 1 oder 2 ist, und

5

10 -

15

20

25

- p jeweils gleich oder verschieden ist und eine ganze natürliche Zahl ist und für 1, 2, 3, 4 und 5 steht, und
- q eine ganze natürliche Zahl ist und für 2, 3 und 4 steht, und
- M¹ jeweils gleich oder verschieden ist und ein Übergangsmetall der 3. bis 12.
 Gruppe des Periodensystems der Elemente, bevorzugt Chrom, Molybdän,
 Ruthenium, Eisen, Rhodium, Nickel, Palladium oder Kupfer, besonders
 bevorzugt Eisen oder Ruthenium ist, und
- X² jeweils gleich oder verschieden ist und Sauerstoff oder ein Halogenatom, besonders bevorzugt Fluor, Chlor, Brom oder Iod ist, und
- L jeweils gleich oder verschieden ist und ein Ligand, bevorzugt ein kohlenstoffhaltiger Ligand wie z.B. Methyl, Phenyl, Cymol, Cumol, Tolyl, Mesityl, Xylyl, Indenyl, Benzyliden, Cyclopentadienyl oder Carbonyl, ein stickstoffhaltiger Ligand, wie z.B. Triethylamin, Tetramethylethylendiamin, Pyridin, 2,2'-Bipyridyl, substituiertes 2,2'-Bipyridyl, 1,10-Phenanthrolin, Phenylpyridin-2-yl-methylenamin, Acetonitril, substituiertes Imidazolidin oder Terpyridyl, ein phosphorhaltiger Ligand, wie z.B. Triphenylphosphin, Tricyclohexylphosphin, Bis(diphenylphosphino)ethan, Bis(diphenylphosphino)propan oder BINAP ist, und
- r jeweils gleich oder verschieden ist und eine ganze natürliche Zahl ist und für 1, 2, 3, 4 und 5 steht, und
- s jeweils gleich oder verschieden ist und eine ganze natürliche Zahl ist und für Null, 1, 2, 3, 4 und 5 steht, und
- t jeweils gleich oder verschieden ist und eine ganze natürliche Zahl ist und für Null, 1, 2, 3, 4 und 5 steht, und
- u eine ganze natürliche Zahl ist und für 1, 2, 3, 4 und 5 steht, und

WO 2004/018532 15 PCT/EP2003/009016

- M² gleich oder verschieden ist und ein Element der 1. bis 15. Gruppe des Periodensystems der Elemente, besonders bevorzugt Li, Mg, Ti, B, Al, P oder N ist, und
- R^6 gleich oder verschieden ist und Wasserstoff, ein Halogenatom oder eine $C_1 C_{20}$ kohlenstoffhaltige Gruppe, besonders bevorzugt Methoxy, Ethoxy, n-Propoxy oder i-Propoxy ist, und
- v gleich oder verschieden ist und eine ganze natürliche Zahl ist und für 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7 und 8 steht, und
- w gleich oder verschieden ist und eine ganze natürliche Zahl ist und für 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7 und 8 steht, und
- x eine ganze natürliche Zahl ist und für 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7 und 8 steht,
- (B) Einengen des Reaktionsgemisches aus Schritt A) zur Entfernung von Restmonomer und Lösungsmitteln, und
- (C) Auflösen des Reaktionsgemisches aus Schritt B) in einem oder mehreren organischen Lösungsmittel(n),
- (D) gegebenenfalls Oxidation des in der Mischung befindlichen Katalysators durch Rühren in Gegenwart von Luftsauerstoff oder Zugabe von Oxidationsmitteln,
- (E) gegebenenfalls Abtrennung der bei der Oxidation in Schritt D) entstandenen Reaktionsprodukte,
- (F) Ausfällung des Polymeren durch Zugabe der Polymerlösung zu einem oder mehreren unpolaren aprotischen Lösungsmittel(n) und Abtrennung des überstehenden Lösungsmittel und gegebenenfalls Trocknung des erhaltenen Polymeren,
- (G) gegebenenfalls erneutes Lösen des aus Schritt F) erhaltenen Polymeren in einem oder mehreren organischen Lösungsmittel(n),
- (H) Ausfällung des Polymeren durch Zugabe der Lösung aus Schritt G) zu Wasser oder zu einer wäßrigen Lösung einer Säure oder einer wäßrigen Lösung einer Base, gegebenenfalls unter Rühren und Kühlung,
- (I) Isolierung des ausgefallenen Polymers, vorzugsweise durch Filtration oder Abdekantieren, gegebenenfalls Waschen des Polymers mit Wasser oder einer der unter Schritt H) genannten Flüssigkeiten,
- (J) Gegebenenfalls Wiederholung der Schritte G), H) und I)
- (K) Trocknung des Polymeren.

5

10

15

20

25

WO 2004/018532 16 PCT/EP2003/009016

Bei den in Schritt C) eingesetzten Lösungsmitteln handelt es sich vorzugsweise um (i) aromatische Kohlenwasserstoffe insbesondere Toluol, Benzol oder Xylol, (ii) Ketone insbesondere Aceton, Diethylketon oder Methylisobutylketon, (iii) Ether insbesondere Diethylether, Dibutylether, Methyl-tert-butylether, Tetrahydrofuran, Anisol oder Dioxan, (iv) Ester insbesondere wie Methylacetat oder Ethylacetat, (v) Alkohole insbesondere Methanol, Ethanol oder Isopropanol, (vi) halogenierte Kohlenwasserstoffe insbesondere Dichlormethan oder Trichlormethan, sowie um (vii) Ethylencarbonat oder (viii) N,N-Dimethylformamid.

5

10

15

20

25

30

Bei dem in Schritt D) eingesetzten Oxidationsmitteln handelt es sich insbesondere um Wasserstoffperoxid, Natriumperoxid, Natriumperoxid, Natriumperoxid, Natriumperoxid, Natriumperoxid, Natriumperoxid, Kaliumperoxid, Kaliumperoxid, Kaliumperoxid, Kaliumperoxid, Kaliumperoxid, Calciumperoxid, tert-Butylhydroperoxid, oder m-Chlorperbenzoesäure, wobei die Zugabe des Oxidationsmittels entweder als Substanz oder in Lösung erfolgen kann.

Bei den in Schritt F) eingesetzten Lösungsmitteln handelt es sich insbesondere um aliphatische Kohlenwasserstoffe, besonders bevorzugt um n-Pentan, n-Hexan, Isohexan oder n-Heptan.

Bei den in Schritt G) eingesetzten Lösungsmitteln handelt es sich vorzugsweise um (i) aromatische Kohlenwasserstoffe insbesondere Toluol, Benzol oder Xylol, (ii) Ketone insbesondere Aceton, Diethylketon oder Methylisobutylketon, (iii) Ether insbesondere Diethylether, Dibutylether, Methyl-tert-butylether, Tetrahydrofuran, Anisol oder Dioxan, (iv) Ester insbesondere wie Methylacetat oder Ethylacetat, (v) Alkohole insbesondere Methanol, Ethanol oder Isopropanol, (vi) halogenierte Kohlenwasserstoffe insbesondere Dichlormethan oder Trichlormethan, sowie um (vii) Ethylencarbonat oder (viii) N,N-Dimethylformamid.

Bei den in Schritt H) eingesetzten Säuren handelt es sich vorzugsweise um anorganische und/oder organische Säuren, insbesondere um Fluorwasserstoff, Salzsäure, Bromwasserstoff, Iodwasserstoff, Phosphorsäure, Phosporige Säure, Hypophosphorige Säure, Schwefelsäure, Schweflige Säure, Essigsäure, Weinsäure, Salpetersäure, Salpetrige Säure, Ammoniumchlorid oder Citronensäure. Bei den in Schritt H) eingesetzten Basen handelt es sich vorzugsweise um anorganische

WO 2004/018532 17 PCT/EP2003/009016

und/oder organische Basen, insbesondere um Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid, Magnesiumhydroxid, Calciumhydroxid, Ammoniak, Tetramethylethylendiamin, Trimethylamin, Triethylamin, EDTA-Natriumsalz oder Hexamethylentetramin.

Das nach dem erfindungsgemäßen Verfahren aufgereinigte Polymer ist farblos und enthält kein Lösungsmittel und kein restliches Monomer.

5

10

15

20

25

30

Eine bevorzugte Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens umfaßt die Schritte A) und B) wie zu vor beschrieben, Auflösen des Reaktionsgemisches gemäß Schritt C) in Aceton, Toluol und/oder Methanol, Ausfällung des Polymeren gemäß Schritt F) durch Zugabe der Lösung aus Schritt C) zu n-Heptan und nachfolgender Abtrennung des Lösungsmittels, erneutes Lösen des Polymers in Aceton gemäß Schritt G), Zugabe der Lösung, vorzugsweise unter Rühren, zu einer anorganischen Säure gemäß Schritt H), Isolierung des ausgefallenen Polymers und Waschen des Polymers mit Wasser und nachfolgende Trocknung des Polymers.

Eine besonders bevorzugte Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens umfasst die Schritte A) und B) wie zuvor beschrieben, Auflösen des Reaktionsgemisches gemäß Schritt C) in Aceton, Ausfällung des Polymeren gemäß Schritt F) durch Zugabe der Lösung aus Schritt C) zu n-Heptan und nachfolgender Abtrennung des Lösungsmittels, erneutes Lösen des Polymers in Aceton gemäß Schritt G), Zugabe der Lösung, vorzugsweise unter Rühren, zu einer 1 molaren Salzsäure gemäß Schritt H), Isolierung des ausgefallenen Polymers und Waschen des Polymers mit Wasser und nachfolgende Trocknung des Polymers.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung und Aufreinigung von Polyvinylestern umfassend die Schritte:

- (A) Umsetzung von mindestens einer Verbindung der Formel I mit mindestens einer Metallverbindung der Formel II, gegebenenfalls in Gegenwart mindestens eines Additivs der Formel III wie oben beschrieben,
- (B) Einengen des Reaktionsgemisches aus Schritt A) zur Entfernung von Restmonomer und Lösungsmittel(n) wie oben beschrieben,
- (C) Auflösen des Reaktionsgemisches aus Schritt B) in einem oder mehreren organischen Lösungsmittel(n) wie oben beschrieben,

WO 2004/018532 18 PCT/EP2003/009016

- (D) gegebenenfalls Oxidation des in der Mischung befindlichen Katalysators durch Rühren in Gegenwart von Luftsauerstoff oder Zugabe von Oxidationsmitteln wie oben beschrieben,
- (E) gegebenenfalls Abtrennung der bei der Oxidation in Schritt D) entstandenen Reaktionsprodukte wie oben beschrieben,

5

10

15

20

25

30

- (F) gegebenenfalls Ausfällung des Polymeren durch Zugabe der Polymerlösung zu einem oder mehreren unpolaren aprotischen Lösungsmittel(n) und Abtrennung des überstehenden Lösungsmittel und gegebenenfalls Trocknung des erhaltenen Polymeren wie oben beschrieben,
- (G) gegebenenfalls erneutes Lösen des aus Schritt F) erhaltenen Polymeren in einem oder mehreren organischen Lösungsmittel(n) wie oben beschrieben,
- (L) Zugabe der Lösung aus C) zu Wasser oder einer wäßrigen Lösung einer Säure oder zu einer wäßrigen Lösung einer Base, gegebenenfalls unter Rühren,
- (M) Rühren des Gemisches aus L) zur Extraktion der Verunreinigungen, Trennung der Phasen und Abtrennung der wäßrigen Phase,
- (N) gegebenenfalls Zugabe eines oder mehrerer organischer Lösungsmittel zur Lösung des Polymers aus M),
- (O) gegebenenfalls Wiederholung der Schritte L), M) und/oder N),
- (P) Isolierung und Trocknung des Polymers durch Entfernung der Lösungsmittel, gegebenenfalls im Vakuum.

Die unter den Schritten A), C), D), E) und F) eingesetzten Lösungsmittel bzw. Reagenzien sind oben unter den Schritten A), C), D), E) und F) bereits beschrieben.

Bei den in Schritt L) eingesetzten Säuren handelt es sich vorzugsweise um anorganische und/oder organische Säuren, insbesondere um Fluorwasserstoff, Salzsäure, Bromwasserstoff, Iodwasserstoff, Phosphorsäure, Phosporige Säure, Hypophosphorige Säure, Schwefelsäure, Schweflige Säure, Essigsäure, Weinsäure, Salpetersäure, Salpetrige Säure, Ammoniumchlorid oder Citronensäure. Bei den in Schritt L) eingesetzten Basen handelt es sich vorzugsweise um anorganische und/oder organische Basen, insbesondere um Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid, Magnesiumhydroxid, Calciumhydroxid, Ammoniak, Tetramethylethylendiamin, Trimethylamin, Triethylamin, EDTA-Natriumsalz oder Hexamethylentetramin.

Bei den in Schritt N) eingesetzten Lösungsmitteln handelt es sich vorzugsweise um (i) aromatische Kohlenwasserstoffe insbesondere Toluol, Benzol oder Xylol, (ii) Ketone insbesondere Aceton, Diethylketon oder Methylisobutylketon, (iii) Ether insbesondere Diethylether, Dibutylether, Methyl-tert-butylether, Tetrahydrofuran, Anisol oder Dioxan, (iv) Ester insbesondere wie Methylacetat oder Ethylacetat, (v) Alkohole insbesondere Methanol, Ethanol oder Isopropanol, (vi) halogenierte Kohlenwasserstoffe insbesondere Dichlormethan oder Trichlormethan, sowie um (vii) Ethylencarbonat oder (viii) N,N-Dimethylformamid.

5

10

15

20

25

30

Eine bevorzugte Ausführungsform des weiteren erfindungsgemäßen Verfahrens umfaßt die Schritte A) und B) wie zuvor beschrieben, Auflösen des Polymers gemäß Schritt C) in Aceton und/oder Methanol, Ausfällung des Polymeren gemäß Schritt F) durch Zugabe der Lösung aus Schritt C) zu n-Heptan und nachfolgender Abtrennung des Lösungsmittels, erneutes Lösen des Polymers in Toluol, Aceton und Dichlromethan gemäß Schritt G), Zugabe der Lösung, vorzugsweise unter Rühren, zu einer anorganischen Säure gemäß Schritt L), Rühren des Gemisches zur Extraktion der Verunreinigungen, Trennung der Phasen und Abtrennung der organischen Phase gemäß Schritt M), Zugabe von Aceton zu der organischen Phase gemäß Schritt N), Wiederholung der Schritte L), M) und N) gemäß Schritt O), Isolierung und Trocknung des Polymers durch Entfernung der Lösungsmittel im Vakuum gemäß Schritt P).

Eine besonders bevorzugte Ausführungsform des weiteren erfindungsgemäßen Verfahrens umfaßt die Schritte A) und B) wie zuvor beschrieben, Auflösen des Polymers gemäß Schritt C) in Toluol, Aceton und Dichlormethan, Zugabe der Lösung, vorzugsweise unter Rühren, zu 1 molarer Salzsäure gemäß Schritt L), Rühren des Gemisches zur Extraktion der Verunreinigungen, Trennung der Phasen und Abtrennung der organischen Phase gemäß Schritt M), Zugabe von Aceton zu der organischen Phase gemäß Schritt N), Wiederholung der Schritte L), M) und N) gemäß Schritt O), Isolierung und Trocknung des Polymers durch Entfernung der Lösungsmittel im Vakuum gemäß Schritt P).

In einer Variante des Verfahrens kann Anstelle der Verbindung der Formel (IV) eingesetzt werden

$$\begin{bmatrix} R^{1} \Big|_{y} - Ar - \begin{bmatrix} R^{2} \Big|_{m} \begin{bmatrix} R^{3} - X^{1} \end{bmatrix} \\ R^{4} \Big|_{n} \begin{bmatrix} R^{5} \Big|_{o} \end{bmatrix}_{p} \end{bmatrix}_{z}$$

Formel IV

worin

5

10

15

20

Ar ein aromatisches Grundgerüst mit mindestens vier Kohlenstoffatomen ist, bei dem ein oder mehrere C-Atome durch Bor, Stickstoff oder Phosphor ausgetauscht sein können, und wobei bevorzugte aromatische oder heteroaromatische Grundgerüste sich von Benzol, Biphenyl, Naphthalin, Anthracen, Phenanthren, Triphenylen, Chinolin, Pyridin, Bipyridin, Pyridazin, Pyrimidin, Pyrazin, Triazin, Benzopyrrol, Benzotriazol, Benzopyridin, Benzopyrazidin, Benzopyrimidin, Benzopyrazin, Indolizin, Chinolizin, Carbazol, Acridin, Phenazin, Benzochinolin, Phenoxazin, die gegebenenfalls auch substituiert sein können, ableiten, und

R¹, R², R³, R⁴, R⁵ die gleiche Bedeutung haben wie unter Formel (I) beschrieben, und

m, n, o, p die gleiche Bedeutung haben wie unter Formel (I) beschrieben, und X¹ die gleiche Bedeutung hat wie unter Formel (I) beschrieben, und

y eine ganze natürliche Zahl ist und für Null, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19 und 20 steht, und

z eine ganze natürliche Zahl ist und für 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 und 10 steht.

In einer weiteren Variante des Verfahrens kann Anstelle der Verbindung der Formel (I) eine Verbindung der Formel (V) eingesetzt werden

$$\begin{bmatrix} R^{1} \downarrow_{c} & Ap \downarrow_{a} & R^{2} \downarrow_{m} & R^{3} & X^{1} \end{bmatrix}_{p}_{b}$$

Formel V

worin

5

10

15

20

25

Ap ein cyclisches nicht-aromatisches Grundgerüst mit mindestens drei Kohlenstoffatomen ist, welches auch Heteroatome wie Stickstoff, Bor, Phosphor, Sauerstoff oder Schwefel enthalten kann, ist, wobei sich bevorzugte aliphatische Grundgerüste aus der Gruppe Cycloalkyl, wie beispielsweise Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl, Cyclooctyl, Cyclononyl, oder aus der Gruppe Cycloheteroalkyl, wie beispielsweise Aziridin, Azetidin, Pyrrolidin, Piperidin, Azepan, Azocan, 1,3,5-Triazinan, 1,3,5-Trioxan, Oxetan, Furan, Dihydrofuran, Tetrahydrofuran, Pyran, Dihydropyran, Tetrahydropyran, Oxepan, Oxocan, oder aus der Gruppe der Saccharide, wie beispielsweise alpha-Glucose, beta-Glucose, ableiten lassen, und

R¹, R², R³, R⁴, R⁵ die gleiche Bedeutung haben wie unter Formel (I) beschrieben, und

m, n, o, p die gleiche Bedeutung haben wie unter Formel (I) beschrieben, und X¹ die gleiche Bedeutung hat wie unter Formel (I)beschrieben, und

a eine ganze natürliche Zahl ist und für Null, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19 und 20 steht,, und

b eine ganze natürliche Zahl ist und für 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 und 10 steht, und

c eine ganze natürliche Zahl ist und für Null, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19 und 20 steht.

Weiterer Bestandteil der vorliegenden Erfindung ist ein Verfahren zur Polymerisation von Vinylestern unter Verwendung eines erfindungsgemäßen Katalysatorsystems, wobei unter Polymerisation sowohl die Homopolymerisation von Vinylestern, als auch die Copolymerisation von Vinylestern mit anderen Olefinen verstanden wird.

WO 2004/018532 22 PCT/EP2003/009016

Beispiele für andere Olefine sind 1-Olefine mit 2 - 20, vorzugsweise 2 bis 10 C-Atomen, wie Ethen, Propen, 1-Buten, 1-Penten, 1-Hexen, 1-Decen, 4-Methyl-1-penten oder 1-Octen, Styrol, Diene wie 1,3-Butadien, 1,4-Hexadien, Vinylnorbornen, Norbornadien, Ethylnorbornadien und cyclische Olefine wie Norbornen, Cyclopentadien, Tetracyclododecen oder Methylnorbornen, und polare Monomere wie Methylacrylat, Methylmethacrylat, Acrylsäure, Ethylacrylat, n-Butylacrylat und 2-Ethylhexylacrylat.

Bevorzugt wird in dem erfindungsgemäßen Verfahren Vinylacetat homopolymerisiert, oder Vinylacetat mit einem oder mehreren 1-Olefinen mit 4 bis 20 C-Atomen, wie Styrol, Norbornen, Methylacrylat, Methylmethacrylat, Acrylsäure, Ethylacrylat, n-Butylacrylat oder 2-Ethylhexylacrylat copolymerisiert. Beispiele solcher Copolymere sind Vinylacetat/Methylmethacrylat-Copolymere oder Vinylacetat/Methylmethacrylat/Styrol-Terpolymere.

15

20

25

5

10

Die Polymerisation wird bei einer Temperatur von 0 bis 300 °C, bevorzugt 50 bis 200°C, ganz besonders bevorzugt 50 - 80 °C durchgeführt. Der Druck beträgt 0.5 bis 2000 bar, bevorzugt 1 bis 64 bar. Die Polymerisation kann in Lösung, in Masse, in Suspension oder in Emulsion, kontinuierlich oder diskontinuierlich, ein- oder mehrstufig durchgeführt werden. Geeignete Lösungsmittel für die Polymerisation sind beispielsweise Ether, wie Diethylether, Dibutylether, Methyl-tert-butylether, Tetrahydrofuran, Dioxan, Anisol, Diphenylether, Ethylphenylether, aliphatische Kohlenwasserstoffe wie Pentan, Hexan und dergleichen oder aromatische Kohlenwasserstoffe wie Benzol, Toluol, Xylole und dergleichen, sowie Ethylacetat, Aceton, N,N-Dimethylformamid, Ethylencarbonat, Methanol, Ethanol, Propanol, i-Propanol oder Wasser. Es können auch Mischungen verschiedener Lösungsmittel in unterschiedlichen Mengenverhältnissen erfindungsgemäß eingesetzt werden.

30

Ganz besonders bevorzugt sind Initiatorsysteme zur Herstellung von Polyvinylacetat bestehend aus einer Verbindung der Formeln I, IV oder V, Cyclopentadienyleisendicarbonyl dimer (Formel II) und Aluminiumtriisopropoxid (Formel III).

Weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind die Polymere mit speziellen Geometrien auf der Basis von Polyvinylestern der Formeln VI, VII und VIII, welche

aus der Reaktion einer zentralen Einheit der Formeln I, IV oder V mit Vinylestern, oder Vinylestern mit einem oder mehreren 1-Olefinen, erhalten werden:

$$\begin{bmatrix} R^1 \\ \end{bmatrix}_{II} - Z - \begin{bmatrix} R^2 \\ \end{bmatrix}_{Im} \begin{bmatrix} R^3 - PoI \\ X^1 d \\ R^4 \end{bmatrix}_{n} \begin{bmatrix} R^3 - PoI \\ X^1 d \\ R^5 \end{bmatrix}_{o} \end{bmatrix}_{P_{Q}} - \begin{bmatrix} R^1 \\ \end{bmatrix}_{y} - Ar - \begin{bmatrix} R^2 \\ \end{bmatrix}_{Im} \begin{bmatrix} R^3 - PoI \\ X^1 d \\ R^4 \end{bmatrix}_{n} \begin{bmatrix} R^3 - PoI \\ R^5 \end{bmatrix}_{o} \end{bmatrix}_{P_{Q}} - \begin{bmatrix} R^1 \\ \end{bmatrix}_{c} - \begin{bmatrix} R^2 \\ \end{bmatrix}_{Im} \begin{bmatrix} R^3 - PoI \\ X^1 d \\ R^5 \end{bmatrix}_{o} \end{bmatrix}_{P_{Q}} - \begin{bmatrix} R^4 \\ \end{bmatrix}_{n} \begin{bmatrix} R^5 \\ \end{bmatrix}_{o} \end{bmatrix}_{P_{Q}} - \begin{bmatrix} R^4 \\ \end{bmatrix}_{n} \begin{bmatrix} R^5 \\ \end{bmatrix}_{o} \end{bmatrix}_{P_{Q}} - \begin{bmatrix} R^4 \\ \end{bmatrix}_{n} \begin{bmatrix} R^5 \\ \end{bmatrix}_{o} \end{bmatrix}_{P_{Q}} - \begin{bmatrix} R^4 \\ \end{bmatrix}_{n} \begin{bmatrix} R^5 \\ \end{bmatrix}_{o} \end{bmatrix}_{P_{Q}} - \begin{bmatrix} R^4 \\ \end{bmatrix}_{n} \begin{bmatrix} R^5 \\ \end{bmatrix}_{o} \end{bmatrix}_{P_{Q}} - \begin{bmatrix} R^4 \\ \end{bmatrix}_{n} \begin{bmatrix} R^5 \\ \end{bmatrix}_{o} \end{bmatrix}_{P_{Q}} - \begin{bmatrix} R^4 \\ \end{bmatrix}_{n} \begin{bmatrix} R^5 \\ \end{bmatrix}_{o} \end{bmatrix}_{P_{Q}} - \begin{bmatrix} R^4 \\ \end{bmatrix}_{n} \begin{bmatrix} R^5 \\ \end{bmatrix}_{o} \end{bmatrix}_{P_{Q}} - \begin{bmatrix} R^4 \\ \end{bmatrix}_{n} \begin{bmatrix} R^5 \\ \end{bmatrix}_{o} \end{bmatrix}_{P_{Q}} - \begin{bmatrix} R^4 \\ \end{bmatrix}_{n} \begin{bmatrix} R^5 \\ \end{bmatrix}_{o} \end{bmatrix}_{P_{Q}} - \begin{bmatrix} R^4 \\ \end{bmatrix}_{n} \begin{bmatrix} R^5 \\ \end{bmatrix}_{o} \end{bmatrix}_{P_{Q}} - \begin{bmatrix} R^4 \\ \end{bmatrix}_{n} \begin{bmatrix} R^5 \\ \end{bmatrix}_{o} \end{bmatrix}_{P_{Q}} - \begin{bmatrix} R^4 \\ \end{bmatrix}_{n} \begin{bmatrix} R^5 \\ \end{bmatrix}_{o} \end{bmatrix}_{P_{Q}} - \begin{bmatrix} R^4 \\ \end{bmatrix}_{n} \begin{bmatrix} R^4 \\ \end{bmatrix}_{n} \begin{bmatrix} R^5 \\ \end{bmatrix}_{o} \end{bmatrix}_{P_{Q}} - \begin{bmatrix} R^4 \\ \end{bmatrix}_{n} \begin{bmatrix} R$$

Formel VI

Formel VII

Formel VIII

worin

Z, Ar, Ap die gleiche Bedeutung haben wie oben beschrieben, und R¹, R², R³, R⁴, R⁵ die gleiche Bedeutung haben wie oben beschrieben, und I, m, n, o, p, q, y, z, a, b, c die gleiche Bedeutung haben wie oben beschrieben, und die gleiche Bedeutung hat wie oben beschrieben, und gleich oder verschieden sein kann, und Null oder Eins ist, und Pol für ein Polymer auf der Basis eines Polyvinylesters steht, besonders bevorzugt für ein Homo- oder Copolymer auf der Basis von Polyvinylacetat.

15

5

10

Die Kettenlänge des Polymers Pol kann durch die Reaktionsparameter (Zeit, Temperatur, Druck, Konzentrationen) bestimmt werden. Besonders bevorzugt ist die Kettenlänge 3 bis 10000. So wird bei **Beispiel 3**:

20

unter den angegebenen Bedingungen (Lösungsmittel: Anisol, 4.8 mmol Vinylacetat, 5 mol % Eisenkatalysator bez. auf Vinylacetat, 5 mol % Aluminiumtriisopropoxid, Druck = 1 bar, T = 70°C) nach 12 Stunden ein Polyvinylacetat mit einer speziellen Geometrie mit einer Kettenlänge von 12 Vinylacetat-Einheiten pro Arm, nach 24 Stunden ein Polyvinylacetat mit einer speziellen Geometrie mit einer Kettenlänge von

25 Vinylacetat-Einheiten pro Arm erhalten. Das Polymer zeigt die folgenden Eigenschaften: T_g = 41 °C (Δ C $_p$ = 0.42 J / (g * K)); M_w = 7200 g / mol; M_n = 2200 g / mol. M_w / M_n = 3.2. Die Glasübergangstemperatur ist gegenüber kommerziell erhältichem Polyvinylacetat (T_g = 28°C) deutlich höher.

Erläuternde, die Erfindung jedoch nicht einschränkende Beispiele für die erfindungsgemäßen Polymere sind:

10

15

worin Pol, X¹ und d die gleiche Bedeutung wie oben genannt haben.

Die Polymere auf der Basis von Polyvinylestern mit speziellen Geometrien können chemisch modifiziert werden. So können beispielsweise die Polymere verseift werden, wobei Polyvinylalkohole mit speziellen Geometrien erhalten werden. Diese können beispielsweise mit Butyraldehyd zu Polyvinylbutyralen mit speziellen Geometrien umgesetzt werden.

Die Polymere der Formel VI, VII und VIII eignen sich besonders gut als Additive für Kraftstoffe und Motoröle, als Additive für Beton, als Additive bei der Papierherstellung als Klebstoff(komponente), als Schmiermittel, als Lack-Komponente, als Hochleistungskunststoffe und als Ausgangsmaterial für neue Materialien auf der Basis von Polyvinylalkohol und Polyvinylbutyral mit speziellen Geometrien.

Die Erfindung wird durch folgende, die Erfindung jedoch nicht einschränkende Beispiele erläutert.

Allgemeine Angaben: Die Herstellung und Handhabung der organometallischen Verbindungen erfolgte unter Ausschluß von Luft und Feuchtigkeit unter Argon-Schutzgas (Schlenk-Technik bzw. Glove-Box). Alle benötigten Lösemittel wurden vor Gebrauch mit Argon gespült und über Molsieb absolutiert.

Beispiel 1:

5

10

15

20

25

30

2-Brom-2-methyl-propionsäure-4-{1,1-bis-[4-(2-brom-2-methyl-propionyloxy)-phenyl]-ethyl}-phenylester

In einem 1 I - Zweihals-Rundkolben werden 25 g (82 mmol) Tris-(p-hydroxyphenyl)-ethan in 500 ml

Dichlormethan suspendiert. Es werden 26 g (36 ml, 261 mmol) Triethylamin und 1 mol % 4-N,N-Dimethylaminopyridin (100 mg, 0.82 mmol) zugegeben. Danach werden bei 0°C 60 g (261 mmol) 2-Bromisobuttersäure in 250 ml Dichlormethan innerhalb von 15 min. zugetropft. Nach vollständiger Zugabe wird 2.5 h refluxiert und über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Die Reaktionsmischung wird dreimal mit je 350 ml Wasser gewaschen und über Magnesiumsulfat getrocknet. Das Lösungsmittel wird im Vakuum entfernt, wobei das Produkt als weisses Pulver erhalten wird. Ausbeute: 61 g (100 %). 1 H-NMR (500 MHz, CDCl₃): δ = 7.10, 7.03 (2 x m, 12 H, aromatische H), 2.16 (s, 3H, CH₃), 2.05 (s, 18H, CH₃) ppm.

Beispiel 2:

2-lod-2-methyl-propionsäure-4-{1,1-bis-[4-(2-iod-2-methyl-propionyloxy)-phenyl]-ethyl}-phenylester

In einem 2 I – Rundkolben werden in 500 ml entgastem Aceton 20 g (26.5 mmol) des Trisbromids aus Beispiel

1 gelöst. Nach der Zugabe von 59.7 g (398 mmol, 15 eq.) Natriumjodid wird die Mischung 24 h refluxiert. Zu der braunen Suspension werden 700 ml Wasser gegeben und es wird 30 min bei RT gerührt. Die Mischung wird 4 mal mit je 400 ml Diethylether extrahiert und die organische Phase wird 2 mal mit je 500 ml Wasser gewaschen. Nach Trocknen über Magnesiumsulfat wird das Lösungsmittel im Vakuum entfernt, wobei ein brauner, semikristalliner Feststoff (22.4 g) erhalten wird. Der Feststoff wird in 100 ml Methanol aufgenommen, kurz erwärmt und 0.5 h gerührt. Das Produkt wird durch Filtration und waschen bis zur Farblosigkeit des Filtrates (ca. 50 ml Methanol) als hellbeiger Feststoff erhalten. Ausbeute: 14.1 g (15.8 mmol / 60 %). Das Produkt kann zur weiteren Aufreinigung aus einem CHCl₃ / Heptan – Gemisch umkristallisiert werden. ¹H-NMR (500 MHz, CDCl₃): δ = 7.11, 7.04 (2 x m, 12 H, aromatische H), 2.19 (s, 18H, CH₃), 2.16 (s, 3H, CH₃) ppm.

28

Beispiel 3:

5

10

15

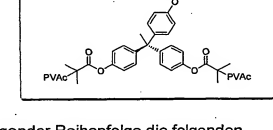
20

25

30

Polymerisation von Vinylacetat mit dem Initiator Beispiel 2

In einem 50 ml Schlenkrohr mit Rührkern werden 85 mg (0.24 mmol) Cyclopentadienyleisendicarbonyl-dimer



vorgelegt. Zu dem Eisenkomplex werden in folgender Reihenfolge die folgenden Reagenzien zugegeben:

- 1) 0.19 ml Anisol
- 2) 4.42 ml (4.13 g, 4.8 mmol) Vinylacetat
- 3) 4.00 ml einer 0.0391 M Lösung des Trisiodids aus Beispiel 2 (entspricht 0.16 mmol)
- 0.96 ml einer 0.25 M Lösung von Aluminiumtriisopropoxid in Anisol (entspricht 0.24 mmol).

Anschließend wird das Reaktionsgemisch 24 h bei 70°C im geschlossenen Schlenkrohr gerührt. Nach Abkühlen auf Raumtemperatur wird das Lösungsmittel im Vakuum komplett entfernt. Zu dem Rückstand werden 20 ml Toluol zugegeben. Die organische Phase wird dreimal mit je 10 ml 2M HCl gewaschen, die vereinigten wäßrigen Phasen werden 2 zweimal mit je 20 ml Toluol extrahiert. Die vereinigten

organischen Phasen werden über Magnesiumsulfat getrocknet und das Lösungsmittel wir im Vakuum komplett entfernt (Ausbeute: 2.5 g, 60 %). Zur weiteren Aufreinigung können folgende Schritte durchgeführt werden: Der Rückstand wird in wenig Aceton aufgenommen und durch eine Säulenchromatographie an Kieselgel (Eluens: Aceton) gereinigt. Das Eluat wird auf 3 ml eingeengt und zu 30 ml Pentan gegeben. Das Pentan wird abdekantiert und verworfen, anschließend wird das Produkt nochmals in 3 ml Aceton gelöst und zu 30 ml Pentan gegeben. Nach dem Abdekantieren des Pentans wird der hellgelbe Rückstand im Ölpumpenvakuum getrocknet, wobei das Produkt als fester Schaum erhalten wird. Ausbeute: 1.8 g (44 %). 1 H-NMR (500 MHz, CDCl₃): δ = 7.19 – 6.85 (m, aromatische H), 4.83 (s, br, PVAc), 2.13, 1.98, 1.82, 1.72 (4 x s, br, PVAc) ppm. 13 C-NMR (125 MHz, CDCl₃): δ = 170.4, 170.3, 149.2, 131.4, 129.46, 128.46, 120.8, 120.6, 113.8, 67.7, 66.9, 66.7, 66.6, 66.5, 66.3, 66.0, 55.1, 51.5, 39.8, 39.5, 38.7, 38.6, 21.1, 20.9, 20.8 ppm. T_g = 41 °C (Δ C_p = 0.42 J / (g * K)). M_w = 7200 g / mol. M_n

5

10

15

20

25

Beispiel 4: Herstellung eines Polyvinylacetat-Sternpolymers gemäß

DE10238659

 $= 2200 \text{ g / mol. } M_w / M_n = 3.2.$

In einen ausgeheizten 1 I – Dreihalskolben mit Rückflußkühler, KPG-Rührer und Druckausgleich (Argon – Line) werden 5.25 g (15 mmol) Cyclopentadienyldicarbonyleisen(I)-dimer gegeben. Danach wird die Apparatur drei mal evakuiert und mit Argon belüftet. Durch Zugabe von 12 ml Anisol (wasserfrei & entgast) wird der Eisenkatalysator gelöst. Danach werden 552 ml Vinylacetat (destilliert), 5 g (10 mmol) 1,3,5-Trisiodmethylbenzol in 82 ml Anisol (wasserfrei & entgast) und 60 ml Aluminiumtriisopropoxid in Anisol (15 mmol Al(O-iPr)₃ in Anisol, c = 0.25 mol / I) zugegeben. Danach wird das Reaktionsgemisch 18 Stunden bei 70°C erhitzt mit

einem KPG-Rührer (150 UPM) gerührt.

5

10

15

20

25

30

Beispiel 5: Aufreinigung des unter Beispiel 4 hergestellten Polyvinylacetat-Sternpolymers

Das Lösungsmittel und restliches Vinylacetat wird im Vakuum bei 70°C entfernt. Das Reaktionsgemisch wird in 800 ml Aceton gelöst und zu 1.25 l n-Heptan zugegeben. Man läßt eine Stunde absitzen und dekantiert das überstehende n-Heptan ab. Das so erhaltene dunkelbraune Polymer wird zwei Stunden im Vakuum getrocknet und erneut in 800 ml Aceton aufgenommen. Die dunkle Polymerlösung wird unter heftigem Rühren mit einem KPG-Rührer zu 2 l eines Eis / 2 M Salzsäure-Gemisches (1 kg Eis / 1 l 2M HCl) zugetropft. Das so erhaltene Polymer – Pulver wird abfiltriert, zwei mal mit je 250 ml Wasser neutral gewaschen und im Vakuum gefriergetrocknet. Das so erhaltene Polymer (Ausbeute: 270 g) ist farblos und enthält kein Anisol mehr.

Beispiel 6: Aufreinigung des unter Beispiel 4 hergestellten Polyvinylacetat-Sternpolymers durch Extraktion

Das Lösungsmittel und restliches Vinylacetat wird im Vakuum bei 70°C entfernt. 50 g des Reaktionsgemisches werden in 1000 ml Aceton, 500 ml Toluol und 20 ml Dichlormethan gelöst und zu 1.25 l 1M HCl zugegeben. Nach einer Stunde Rühren läßt man die Mischung bis zur Phasentrennung stehen und entfernt die wäßrige Phase. Das Volumen der wäßrigen Phase wird ermittelt und der organischen Phase wird soviel Aceton zugefügt, wie sich in der wäßrigen Phase gelöst hat (Vaceton = Vausgelitent – Vwässrige,eingesetzt). Dann wird die organische Phase zu 1.25 l Wasser gegeben und erneut gerührt. Die wäßrige Phase wird erneut von der organischen Phase abgetrennt. Durch Einengen der organischen Phase am Rotationsverdampfer und anschließender Trocknung kann das Polymer isoliert werden. Das so erhaltene Polymer (Ausbeute: 48 g) ist farblos und enthält kein Anisol mehr.

Patentansprüche

1. Polymer auf Basis von Polyvinylestern der Formeln VI, VII und VIII

$$\begin{bmatrix} R^1 \\ I \end{bmatrix} - Z - \begin{bmatrix} R^2 \\ I m \end{bmatrix} \begin{bmatrix} R^3 - PoI \\ X^1 d \end{bmatrix}_{p} \begin{bmatrix} R^1 \\ J y \end{bmatrix} - Ar - \begin{bmatrix} R^2 \\ I m \end{bmatrix} \begin{bmatrix} R^3 - PoI \\ X^1 d \end{bmatrix}_{p} \begin{bmatrix} R^4 \\ I m \end{bmatrix}_{p$$

Formel VI

Formel VII

Formel VIII

worin

5

10

15

20

- Pol für ein Polymer auf der Basis eines Polyvinylesters steht, besonders bevorzugt für ein Homo- oder Copolymer auf der Basis von Polyvinylacetat,
- Z ein Zentralatom bedeutet und ein Atom der 13. bis 16. Gruppe des Periodensystems der Elemente, bevorzugt Kohlenstoff, Silicium, Stickstoff, Phosphor, Sauerstoff oder Schwefel, besonders bevorzugt Kohlenstoff oder Silicium, ist, und
- X¹ jeweils gleich oder verschieden ist, und ein Halogenatom, bevorzugt Fluor,
 Chlor, Brom oder Iod, besonders bevorzugt Chlor, Brom oder Iod ist, und
- R^1 gleich oder verschieden ist, und gleich Wasserstoff oder eine $C_1 C_{20}$ kohlenstoffhaltige Gruppe ist, und
- R^2 gleich oder verschieden ist und eine verbrückende $C_1 C_{20}$ -kohlenstoffhaltige Gruppe zwischen dem Zentralatom Z und der initiierenden Einheit [R^3 - X^1] oder Silicium oder Sauerstoff bedeutet, und
- R³ gleich oder verschieden ist und Kohlenstoff oder Silicium bedeutet, und
- R^4 gleich oder verschieden ist und ein Wasserstoffatom oder eine $C_1 C_{20}$ kohlenstoffhaltige Gruppe ist, und
- R^5 gleich oder verschieden ist und Wasserstoff oder eine $C_1 C_{20}$ kohlenstoffhaltige Gruppe bedeutet,
- eine ganze natürliche Zahl ist und für Null, 1, 2 oder 3 steht, und
- m jeweils gleich oder verschieden ist und eine ganze natürlich Zahl ist und für Null, 1, 2, 3, 4 und 5 steht, und

10

15

20

25

- n jeweils gleich oder verschieden ist und eine ganze natürliche Zahl ist und für Null, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19 und 20 steht, und
- o jeweils gleich oder verschieden ist und 1 oder 2 ist, und
- p jeweils gleich oder verschieden ist und eine ganze natürliche Zahl ist und für 1, 2, 3, 4 und 5 steht, und
- q eine ganze natürliche Zahl ist und für 2, 3 und 4 steht, und
- ein aromatisches Grundgerüst mit mindestens vier Kohlenstoffatomen ist, bei dem ein oder mehrere C-Atome durch Bor, Stickstoff oder Phosphor ausgetauscht sein können, und wobei bevorzugte aromatische oder heteroaromatische Grundgerüste sich von Benzol, Biphenyl, Naphthalin, Anthracen, Phenanthren, Triphenylen, Chinolin, Pyridin, Bipyridin, Pyridazin, Pyrimidin, Pyrazin, Triazin, Benzopyrro, Benzotriazol, Benzopyridin, Benzopyrazidin, Benzopyrimidin, Benzopyrazin, Benzotriazin, Indolizin, Chinolizin, Carbazol, Acridin, Phenazin, Benzochinolin, Phenoxazin, die gegebenenfall auch substituiert sein können, ableiten, und
- y eine ganze natürliche Zahl ist und für Null, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19 und 20 steht, und
- z eine ganze natürliche Zahl ist und für 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 und 10 steht.
- Ap ein cyclisches nicht-aromatisches Grundgerüst mit mindestens drei Kohlenstoffatomen ist, welches auch Heteroatome wie Stickstoff, Bor, Phosphor, Sauerstoff oder Schwefel enthalten kann, ist, wobei sich bevorzugte aliphatische Grundgerüste aus der Gruppe Cycloalkyl, wie beispielsweise Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl, Cyclooctyl, Cyclononyl, oder aus der Gruppe Cycloheteralkyl, wie beispielsweise Aziridin, Azetidin, Pyrrolidin, Piperidin, Azepan, Azocan, 1,3,5-Triazinan, 1,3,5-Trioxan, Oxetan, Furan, Dihydrofuran, Tetrahydrofuran, Pyran, Dihydropyran, Tetrahydropyran, Oxepan, Oxocan, oder aus der Gruppe der Saccharide, wie beispielsweise alpha-Glucose, beta-Glucose, ableiten lassen, und eine ganze natürliche Zahl ist und für Null 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 0, 10, 11, 12
 - a eine ganze natürliche Zahl ist und für Null, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19 und 20 steht,, und
 - b eine ganze natürliche Zahl ist und für 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 und 10 steht, und
 - c eine ganze natürliche Zahl ist und für Null, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19 und 20 steht,

- d gleich oder verschieden sein kann, und Null oder Eins ist.
- 2. Polymer gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß Pol für ein Copolymer auf der Basis eines Polyvinylesters mit einem oder mehreren 1-Olefinen mit 4 bis 20 C-Atomen steht.
- 3. Polymer gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß Pol für ein Homo-Polymer auf der Basis von Polyvinylacetat steht.
- Polymer gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß Pol für ein Copolymer auf der Basis von Polyvinylacetat mit einem oder mehreren 1-Olefinen mit 4 bis 20 C-Atomen steht.
 - 5. Verwendung der Polymere gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4 als Additive für Kraftstoffe und Motoröle, als Additive für Beton, als Additive bei der Papierherstellung, als Klebstoff(komponente), als Schmiermittel, als Lack-Komponente, als Hochleistungskunststoffe und als Ausgangsmaterial zur Herstellung von Polymeren auf der Basis von Polyvinylalkohol und Polyvinylbutyral.
 - 6. Initiatorsystem zur Herstellung von Polyvinylestern enthaltend mindestens eine Verbindung der Formel I, mindestens eine Metall-verbindung der Formel II und gegebenenfalls mindestens einem Additiv der Formel III:

$$\begin{bmatrix} R^{1} \downarrow_{I} & Z & \begin{bmatrix} R^{2} \downarrow_{m} & R^{3} & X^{1} \end{bmatrix}_{p} \\ \begin{bmatrix} R^{4} \downarrow_{n} & \begin{bmatrix} R^{5} \downarrow_{o} \end{bmatrix}_{p} \end{bmatrix}_{q}$$
Formel I
$$[(M^{1})_{r}(X^{2})_{s}(L)_{t}]_{u}$$

Formel II

10

15

$[(M^2)_v(R^6)_w]_x$

		rollinei III
5	worin	:
	Z	ein Zentralatom bedeutet und ein Atom der 13. bis 16. Gruppe des
		Periodensystems der Elemente, bevorzugt Kohlenstoff, Silicium, Stickstoff,
		Phosphor, Sauerstoff oder Schwefel, besonders bevorzugt Kohlenstoff oder
		Silicium, ist, und
0	X^1	jeweils gleich oder verschieden ist, und ein Halogenatom, bevorzugt Fluor,
		Chlor, Brom oder lod, besonders bevorzugt Chlor, Brom oder lod ist, und
	R^1	gleich oder verschieden ist, und gleich Wasserstoff oder eine $C_1 - C_{20}$
		kohlenstoffhaltige Gruppe ist, und
	R ²	gleich oder verschieden ist und eine verbrückende C ₁ – C ₂₀ –kohlenstoffhaltige
5		Gruppe zwischen dem Zentralatom Z und der initiierenden Einheit [R³-X¹] ode
* .		Silicium oder Sauerstoff bedeutet, und
	R^3	gleich oder verschieden ist und Kohlenstoff oder Silicium bedeutet, und
	R⁴	gleich oder verschieden ist und ein Wasserstoffatom oder eine $C_1 - C_{20}$ –
		kohlenstoffhaltige Gruppe ist, und
0	R^5	gleich oder verschieden ist und Wasserstoff oder eine $C_1 - C_{20}$ –
		kohlenstoffhaltige Gruppe bedeutet,
	I	eine ganze natürliche Zahl ist und für Null, 1, 2 oder 3 steht, und
	m ·	jeweils gleich oder verschieden ist und eine ganze natürlich Zahl ist und für
		Null, 1, 2, 3, 4 und 5 steht, und
5	n	jeweils gleich oder verschieden ist und eine ganze natürliche Zahl ist und für
		Null, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19 und 20 steht,
		und
	0	jeweils gleich oder verschieden ist und 1 oder 2 ist, und
	p	jeweils gleich oder verschieden ist und eine ganze natürliche Zahl ist und für 1
0		2, 3, 4 und 5 steht, und
	q	eine ganze natürliche Zahl ist und für 2, 3 und 4 steht, und

- M¹ jeweils gleich oder verschieden ist und ein Übergangsmetall der 3. bis 12. Gruppe des Periodensystems der Elemente, bevorzugt Chrom, Molybdän, Ruthenium, Eisen, Rhodium, Nickel, Palladium oder Kupfer, besonders bevorzugt Eisen oder Ruthenium ist, und
- X² jeweils gleich oder verschieden ist und Sauerstoff oder ein Halogenatom, besonders bevorzugt Fluor, Chlor, Brom oder lod ist, und

10

15

20

25

- jeweils gleich oder verschieden ist und ein Ligand, bevorzugt ein kohlenstoffhaltiger Ligand wie z.B. Methyl, Phenyl, Cymol, Cumol, Tolyl, Mesityl, Xylyl, Indenyl Benzyliden, Cyclopentadienyl oder Carbonyl, ein stickstoffhaltiger Ligand, wie z.B. Triethylamin, Tetramethylethylendiamin, Pyridin, 2,2'-Bipyridyl, substituiertes 2,2'-Bipyridyl, 1,10-Phenanthrolin, Phenylpyridin-2-ylmethylenamin, Acetonitril, substituiertes Imidazolidin oder Terpyridyl, ein phosphorhaltiger Ligand, wie z.B. Triphenylphosphin, Tricyclohexylphosphin, Bis(diphenylphosphino)ethan, Bis(diphenylphosphino)propan oder BINAP ist, und
- r jeweils gleich oder verschieden ist und eine ganze natürliche Zahl ist und für 1, 2, 3, 4 und 5 steht, und
- s jeweils gleich oder verschieden ist und eine ganze natürliche Zahl ist und für Null, 1, 2, 3, 4 und 5 steht, und
- t jeweils gleich oder verschieden ist und eine ganze natürliche Zahl ist und für Null, 1, 2, 3, 4 und 5 steht, und
- u eine ganze natürliche Zahl ist und für 1, 2, 3, 4 und 5 steht, und
- gleich oder verschieden ist und ein Element der 1. bis 15. Gruppe des
 Periodensystems der Elemente, besonders bevorzugt Li, Mg, Ti, B, Al, P oder
 N ist, und
- R^6 gleich oder verschieden ist und Wasserstoff, ein Halogenatom oder eine C_1 C_{20} kohlenstoffhaltige Gruppe, besonders bevorzugt Methoxy, Ethoxy, n-Propoxy oder i-Propoxy ist, und
- v gleich oder verschieden ist und eine ganze natürliche Zahl ist und für 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7 und 8 steht, und
- w gleich oder verschieden ist und eine ganze natürliche Zahl ist und für 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7 und 8 steht, und
- x eine ganze natürliche Zahl ist und für 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7 und 8 steht.

6. Initiatorsystem gemäß Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß dieses anstelle der Verbindung der Formel I, mindestens eine Verbindung der Formel IV

$$\begin{bmatrix} R^{1} \Big]_{y} - Ar - \begin{bmatrix} R^{2} \Big]_{m} \begin{bmatrix} R^{3} - X^{1} \end{bmatrix}_{p} \\ \begin{bmatrix} R^{4} \Big]_{n} \begin{bmatrix} R^{5} \Big]_{o} \end{bmatrix}_{p} \end{bmatrix}_{z}$$

Formel IV

worin

5

10

15

20

25

Ar ein aromatisches Grundgerüst mit mindestens vier Kohlenstoffatomen ist, bei dem ein oder mehrere C-Atome durch Bor, Stickstoff oder Phosphor ausgetauscht sein können, und wobei bevorzugte aromatische oder heteroaromatische Grundgerüste sich von Benzol, Biphenyl, Naphthalin, Anthracen, Phenanthren, Triphenylen, Chinolin, Pyridin, Bipyridin, Pyridazin, Pyrimidin, Pyrazin, Triazin, Benzopyrro, Benzotriazol, Benzopyridin, Benzopyrazidin, Benzopyrimidin, Benzopyrazin, Indolizin, Chinolizin, Carbazol, Acridin, Phenazin, Benzochinolin, Phenoxazin, die gegebenenfall auch substituiert sein können, ableiten, und

R¹, R², R³, R⁴, R⁵ die gleiche Bedeutung haben wie in Anspruch 5, und m, n, o, p die gleiche Bedeutung haben wie in Anspruch 5, und

- X¹ die gleiche Bedeutung hat wie in Anspruch 5, und
- y eine ganze natürliche Zahl ist und für Null, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19 und 20 steht, und
- z eine ganze natürliche Zahl ist und für 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 und 10 steht.
- 7. Initiatorsystem gemäß Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß dieses anstelle der Verbindung der Formel I, mindestens eine Verbindung der Formel V:

$$\begin{bmatrix} R^{1} \end{bmatrix}_{c} - \begin{bmatrix} Ap \end{bmatrix}_{a} \begin{bmatrix} R^{2} \end{bmatrix}_{m} \begin{bmatrix} R^{3} - X^{1} \end{bmatrix}_{p}$$

$$\begin{bmatrix} R^{4} \end{bmatrix}_{n} \begin{bmatrix} R^{5} \end{bmatrix}_{o}$$

Formel V

worin

5

10

15

20

- Ap ein cyclisches nicht-aromatisches Grundgerüst mit mindestens drei Kohlenstoffatomen ist, welches auch Heteroatome wie Stickstoff, Bor, Phosphor, Sauerstoff oder Schwefel enthalten kann, ist, wobei sich bevorzugte aliphatische Grundgerüste aus der Gruppe Cycloalkyl, wie beispielsweise Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl, Cyclooctyl, Cyclononyl, oder aus der Gruppe Cycloheteralkyl, wie beispielsweise Aziridin, Azetidin, Pyrrolidin, Piperidin, Azepan, Azocan, 1,3,5-Triazinan, 1,3,5-Trioxan, Oxetan, Furan, Dihydrofuran, Tetrahydrofuran, Pyran, Dihydropyran, Tetrahydropyran, Oxepan, Oxocan, oder aus der Gruppe der Saccharide, wie beispielsweise alpha-Glucose, beta-Glucose, ableiten lassen, und
 - R¹, R², R³, R⁴, R⁵ die gleiche Bedeutung haben wie in Anspruch 5, und m, n, o, p die gleiche Bedeutung haben wie in Anspruch 5, und
 - X1 die gleiche Bedeutung hat wie in Anspruch 5, und
 - a eine ganze natürliche Zahl ist und für Null, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19 und 20 steht,, und
 - b eine ganze natürliche Zahl ist und für 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 und 10 steht, und
 - c eine ganze natürliche Zahl ist und für Null, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19 und 20 steht.
 - 8. Verwendung eines oder mehrere der Initiatorsysteme gemäß Anspruch 5, 6 und/oder 7 zur Herstellung der Polymere gemäß Anspruch 1.
 - Verfahren zur Herstellung der Polymere gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß eines oder mehrere der Initiatorsysteme gemäß Anspruch 5, 6 und/oder 7 eingesetzt wird.

BEST AVAILABLE COPY

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internati Application N			
PCT/EP	03/09016		

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER					
A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C08F18/08 C08F4/72					
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classification	cation and IPC			
B. FIELDS					
Minimum do	cumentation searched (dassification system followed by classification syst	tion symbols)			
110 /	0001		ů.		
Degrapatet	on searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are included in the fields se	erched		
Documental	MI SERICIEU OTHER MANTHIMMINDIN GOODINE MANTON TO THE EXTENT MAN	Such documents are monded in the folias se			
Electronic d	ata base consulted during the International search (name of data t	ase and, where practical, search terms used)		
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the r	elevant passages	Relevant to daim No.		
	UO OO COOFO A (F T DU PONT DE A	EMOLIDS AND			
Α	WO 98 20050 A (E.I. DU PONT DE N CO.) 14 May 1998 (1998-05-14)	NEMOURS AND			
		!			
		•			
	·		·		
	·	·			
			χ.		
Furl	ther documents are listed in the continuation of box C.	X Palent family members are listed	in annex.		
° Special ca	ategories of cited documents:	"T" later document published after the inter-	ernational filing date		
'A' docum	ent delining the general state of the art which is not	or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the	n the application but neory underlying the		
considered to be of particular relevance invention *E' earlier document but published on or after the International					
filing date cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone					
which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) Ye document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve step when the					
O document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means used combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.					
Po document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "8" document member of the same patent family					
Date of the	Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report				
١,	IA January 2004	21/01/2004			
	14 January 2004 21/01/2004				
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2	Authorized officer			
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni,	Cauwenberg, C			
i	Fax: (+31-70) 340-3016	caunciise. g,			

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internation Application No
PCT/EP 03/09016

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 9820050	A 14-05-1998	AU 5155898 A WO 9820050 A2 US 6284850 B1	29-05-1998 14-05-1998 04-09-2001

BEST AVAILABLE COPY

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internation les Aktenzeichen PCT/EP 03/09016

IPK 7 CO8F18/08 CO8F4/72							
Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK							
	ACHIERTE GEBIETE						
Recherchier IPK 7	ter Mindestprütstoff (Klassifikatlonssystem und Klassifikatlonssymbole COSF	a)					
Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen							
Während der internationalen Recherche konsultlerte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)							
	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	and the second s	Data Assessab Ala				
Kategorie®	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.				
A	WO 98 20050 A (E.I. DU PONT DE NEI CO.) 14. Mai 1998 (1998-05-14)	MOURS AND					
	·						
			·				
			-				
	Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen						
A Veröffe aber	 Besondere Kalegorien von angegebenen Veröffentlichungen : "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam enzusehen ist "E" älleres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem Internationalen "T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen oder dem Prioritätscdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundellegenden Prinzips oder der ihr zugrundellegenden Theorie angegeben ist 						
Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden "V" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden "V" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden							
soil oder die aus einem anderen besonderen Grind angegeben ist (wie ausgeführt) "O" Veröffenllichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffenllichung die vor dem Internationalen Anneldedatum, aber nach							
dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist Datum des Abschlusses der Internationalen Recherche Absendedatum des internationalen Recherches							
	14. Januar 2004 21/01/2004						
Name und	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2	Bevollmächtigter Bediensteter					
	NL – 2280 HV Rijswljk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Cauwenberg, C					

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internation Aktenzelchen
PCT/EP 03/09016

Im Recherchenbericht		Datum der		Mitglied(er) der	Datum der
angeführtes Patentdokument		Veröffentlichung		Patentfamille	Veröffentlichung
WO 9820050	A	14-05-1998	AU WO US	5155898 A 9820050 A2 6284850 B1	29-05-1998 14-05-1998 04-09-2001